



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 мая 2007 года

№ ФСЗ 2007/00012

На медицинское изделие

Устройство урологическое для дренирования мочевого пузыря  
"ЦИСТОФИКС" (Cystofix)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Б.Браун Медикал",  
(ООО "Б.Браун Медикал"),

Россия, 191040, Санкт-Петербург, ул. Пушкинская, д. 10

Производитель

"Б. Браун Мельзунген АГ", Германия,

B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, 34212 Melsungen, Germany

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № 8286 от 14.03.2007

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3760

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 21 мая 2007 года № 99Р-Пр/07  
и приказом от 12 января 2016 года № 107 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0016836



**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 21 мая 2007 года

№ ФСЗ 2007/00012

Лист 1

На медицинское изделие

Устройство урологическое для дренирования мочевого пузыря "ЦИСТОФИКС"  
(Cystofix):

Место производства:

1. B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Str. 1, 34212, Melsungen, Germany.
2. B.Braun Medical S.A.S., 13, Rue Croix Comtesse, 28402, Nogent-le-Rotrou, France.



Приказом от 12 января 2016 года № 107 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



 М.А. Мурашко

0016724